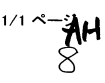
# ruzoozius np



# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-213222

(43)Date of publication of application: 30.07.2003

(51)Int.CI.

C09J 4/00 A61K 9/70 A61K 47/04 A61K 47/32 C09J 11/04

(21)Application number: 2002-016794

(71)Applicant: HISAMITSU PHARMACEUT CO INC

(22)Date of filing:

25.01.2002

(72)Inventor: YASUKOCHI TAKASHI

YAMAGUCHI TOSHIRO TATEISHI TETSUO HIGO SHIGETO

## (54) ADHESIVE AND PATCH PREPARATION USING THE SAME

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an adhesive that is composed of an aqueous or non-aqueous polymer having satisfactory stickiness and cohesiveness as a base of a patch, suitable for including lipophilic medically active substances, and provide a patch preparation using the same.

SOLUTION: The adhesive comprises a polymer that includes one kind or two or more kinds of acrylic or methacrylic monomer units wherein at least one kind of monomer unit bears hydroxy group where the polymer is crosslinked with a boron-containing compound. The adhesive is used to give patch preparations.

#### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

08.11.2004

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

### (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出限公開番号 特開2003-213222

(P2003-213222A)

(43)公開日 平成15年7月30日(2003.7.30)

SMA PROJECT INC.	
識別記号	F I デーマコート*(参考)
	C 0 9 J 4/00 4 C 0 7 6
401	A61K 9/70 401 4J040
	47/04
	47/32
47/32 C O 9 J 11/04	C 0 9 J 11/04
	審査請求 未請求 請求項の数7 OL (全 7 員
特顧2002-16794(P2002-16794)	(71)出願人 000160522
	久光製薬株式会社
(22) 出願日 平成14年1月25日(2002.1.25)	佐賀県島栖市田代大官町408番地
	(72)発明者 安河内 柴
	茨城県つくば市観音台1丁目25番11号
	光製薬株式会社筑波研究所内
	(72)発明者 山口 登志郎
	茨城県つくば市観音台1丁目25番11号
	光製薬株式会社筑波研究所内
	(74) 代理人 100102842
	弁理士 葛和 清司
	最終頁に続
	4 0 1 特願2002-16794(P2002-16794)

## (54) 【発明の名称】 粘着剤およびこれを用いてなる貼付製剤

## (57)【要約】

【課題】 貼付剤の膏体として十分な粘着性、凝集性を有する、親油性薬物などを含有するのに適した水系および非水系ポリマーからなる粘着剤およびそれを用いた貼付製剤を提供する。

【解決手段】 アクリル系またはメタクリル系モノマー単位の1種または2種以上を含み、該モノマー単位の少なくとも1種が水酸基を有するポリマーであって、含ホウ素化合物によって架橋されているポリマーを含有する粘着剤およびそれを含む貼付製剤に関する。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 アクリル系またはメタクリル系モノマー 単位の1種または2種以上を含み、該モノマー単位の少 なくとも1種が水酸基を有するポリマーであって、含ホ ウ素化合物によって架橋されている前記ポリマーを含有 する粘着剤。

1

【請求項2】 含ホウ素化合物が、ホウ酸またはホウ酸 誘導体である、請求項1に記載の粘着剤。

【請求項3】 実質的に水を含まない、請求項1または 2に記載の粘着剤。

【請求項4】 ポリマーと相溶する液状成分を含む、請 求項1~3のいずれかに記載の粘着剤。

【請求項5】 請求項1~4のいずれかに記載の粘着剤 を含む貼付製剤。

【請求項6】 粘着剤が、薬物を含む、請求項5に記載 の貼付製剤。

【請求項7】 実質的に水を含まない、請求項5または 6 に記載の貼付製剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明が属する技術分野】本発明は皮膚面に貼付して、 皮膚を通して薬物を生体内へ連続的に投与するための粘 着剤およびこれを用いてなる貼付製剤に関する。

【従来の技術】貼付剤を構成する粘着剤層は、通常、薬 物を含むポリマーを主成分とする混合物からなるが、と の混合物の粘着性や凝集性を向上させる手段として製剤 化の過程で適当な架橋剤を加えて架橋ポリマーを形成 し、粘着層をゲル化させる手法が各種行われてきた。と ーに薬物等を混合する手法によって得られるものもある が、粘着層中に十分量の薬物を含有させることや、成形 上の問題から、製剤化の過程で、薬物を含む、ポリマー を主成分とする混合物中に適当な架橋剤を加えてゲル化 させる方法が広く採られている。

【0003】貼付製剤に用いられる薬物の多くは親油性 であるため、粘着層を構成するポリマーには実質的に水 を含まない親油性のアクリル系ポリマー等が各種用いら れている。とういった非水系の貼付製剤においては、と くに近年、薬物の透過性を向上させるための成分として 40 適当な液状物質がしばしば含有されるが、そのために粘 着層の粘着性、凝集性がさらに低下するのでポリマーの 架橋はより重要な課題となる。

【0004】ボリマーの架橋は一般にボリマー中の架橋 官能基と適当な架橋剤との反応によって行われる。代表 的な架橋官能基にはカルボキシル基、アミノ基、水酸基 等がある。このうち、水酸基によるものはカルボキシル 基、アミノ基によるものと比べ、反応性が低いことか ら、残留する官能基による発赤、浮腫等の皮膚刺激は一 付型製剤への適用に適していると考えられる。

【0005】水酸基含有ポリマーの架橋剤としては金属 キレート、金属アルコラート等の使用が特許第2967788 号によって提唱されているが、金属キレート、金属アル コラートは一般に反応性が高いために架橋反応中におけ る薬物の分解、変性の可能性があり、また、残留する架 橋剤による皮膚刺激やさらに重篤な症状を引き起こす危 険性も有する。

【0006】一方、水系ゲルの形成において従来より、 穏和な条件で反応し、水酸基含有ポリマーと架橋を形成 10 するカルシウム、マグネシウム等の多価金属塩、ホウ酸 塩、ケイ酸塩等が利用されてきた。しかしながらこれら 無機化合物は一般に有機溶媒へ溶解性が低いなどの調製 上の問題から非水系ゲルの調製のためにはこれまで用い られてとなかった。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】従って、本発明の課題 は、従来の問題点を解決し、貼付剤の膏体として十分な 粘着性、凝集性を有する、親油性薬物などを含有するの 20 に適した水系、または非水系ポリマーから製造される粘 着剤およびそれを用いた貼付製剤を提供することにあ る。なお、本明細書において「非水系ポリマー」とはポ リマーの溶媒として、有機溶媒、または有機溶媒を主成 分とする混合溶媒を用いたポリマーのことを表し、「水 系ポリマー」とはポリマーの溶媒として、水、または水 を主成分とする混合溶媒を用いたポリマーのことを表 す。

[0008]

【課題を解決するための手段】そこで、本発明者らは上 ういった粘着剤としては、あらかじめ架橋させたポリマ 30 記課題を解決するために鋭意研究を重ねる中で、従来よ りポリビニルアルコールの水系ゲルの形成に利用される 含ホウ素化合物を架橋剤として用いることによって、ポ リマー分子内に水酸基を持てば、ポリビニルアルコール 以外であっても、水系、非水系にかかわらず十分な粘着 性、凝集性を有する粘着剤が得られることを見出し、さ らに研究を続けた結果、本発明を完成するに至った。 【0009】即ち、本発明は、アクリル系またはメタク リル系モノマー単位の1種または2種以上を含み、該モ ノマー単位の少なくとも 1 種が水酸基を有するポリマー であって、含ホウ素化合物によって架橋されている前記 ポリマーを含有する粘着剤に関する。また本発明は、含 ホウ素化合物が、ホウ酸またはホウ酸誘導体である、前 記の粘着剤に関する。さらに本発明は、実質的に水を含 まない、前記の粘着剤に関する。また本発明は、ポリマ ーと相溶する液状成分を含む、前記の粘着剤に関する。 さらに本発明は、前記の粘着剤を含む貼付製剤に関す る。また本発明は、粘着剤が、薬物を含む、前記の貼付 製剤に関する。さらに本発明は、実質的に水を含まな い、前記の貼付製剤に関する。なお、本明細書におい 般に少なく、長時間皮膚に貼り付けておく必要のある貼 50 て、「実質的に水を含まない」とは、粘着剤または貼付

3

製剤の製造において水を使わないか、または製造された 粘着剤または貼付製剤が水を含まないことを意味する。 【0010】本発明における架橋剤としての含ホウ素化 合物は、親水性有機溶剤に十分な濃度で溶解するため、 実質的に水を含まないポリマーに対しても架橋させると とが可能となり、このため十分な粘着力、凝集力をもた らし、例えば、親油性薬物や液状成分などを含む貼付製 剤として望ましい物性を実現することができる。

#### [0011]

【発明の実施形態】本発明の粘着剤中の組成および形態 10 に関して説明する。本発明の粘着剤に含まれるポリマー の架橋モノマー単位としては、単位中に少なくとも1つ の水酸基を有していれば、とくに限定されない。

【0012】具体的には、アクリル酸2-ヒドロキシエ チル、アクリル酸3-ヒドロキシプロピル、アクリル酸 4-ヒドロキシブチルなどの水酸基を有するアクリル系 モノマー単位、メタクリル酸2-ヒドロキシエチル、メ タクリル酸3-ヒドロキシブロビル、メタクリル酸4-ヒ ドロキシブチルなどの水酸基を有するメタクリル系モノ マー単位、ビニルアルコール、アリルアルコール、3-ブテン-1-オール、3-ブテン-2-オールなどのモノマ ー単位等が挙げられる。これらのうち、水酸基を有する アクリル系モノマー単位および水酸基を有するメタクリ ル系モノマー単位が好ましい。とくにアクリル酸2-ヒ ドロキシエチルが好ましい。これらの水酸基含有モノマ 一単位は単独もしくは2種類以上であることができる。 【0013】本発明において、水系ポリマーおよび非水 系ポリマーのいずれであっても使用できるが、非水系ポ リマーを使用する場合、アクリル系ポリマーおよびメタ クリル系ポリマーが好適に使用される。本発明で使用さ 30 れるアクリル系またはメタクリル系ポリマーはとくに限 定されないが具体的には、アクリル酸、メタクリル酸、 アクリロニトリル、あるいはアクリルおよびメタクリル 酸のメチル、エチル、プロピル、ブチル、ペンチル、ヘ キシル、ヘプチル、オクチル、ノニル、デシル、ウンデ シルドデシル、トリデシル等の直鎖アルキルエステルや 2-エチルヘキシル等の分岐アルキルエステル、2-ヒド ロキシエチル、3-ヒドロキシプロピル、4-ヒドロキシ ブチル等の置換アルキル基等の置換アルキルエステルが いて前記水酸基含有モノマーに加えて、1種類もしくは 2種以上で使用することができる。

【0014】また、粘着剤に含まれるポリマー中、アク リル系モノマーまたはメタクリル系モノマーが主成分で あることが好ましく、アクリル系モノマーまたはメタク リル系モノマーがポリマーに対して、30重量%以上、 好ましくは50~90重量%、とくに好ましくは70~ 90重量%含まれる。

【0015】本発明の粘着剤に含まれるポリマーは、水 酸基含有モノマーおよび、アクリル系またはメタクリル 50 ては、とくに限定されないが、親油性の液状成分が挙げ

系モノマーのほかに、他のモノマーが1種または2種以 上含まれていてもよい。このようなモノマーとしては、 具体的には酢酸ビニル、N-ビニル-2-ピロリドン、イタ コン酸、マレイン酸、アリルアミン、スチレン、反応性 ポリマー (マクロモノマー)、プロピオン酸ビニル、メ チルビニルピロリドン、ビニルピリジン、ビニルピペリ ドン、ビニルピペラジン、ビニルピラジン、ビニルピロ ールビニルイミダゾール、ビニルカプロラクタム、ビニ ルオキサゾール、ビニルモルホリン、2-エチルヘキシ ルアクリレート、ビニルピロリドン、メトキシエチルア クリレート、アクリル酸等が挙げられる。とくに好まし くは2-エチルヘキシルアクリレート、ビニルピロリド

【0016】上記モノマー成分を含む本発明の貼付製剤 の製造に用いられるポリマーは、水酸基が含まれ、少な くとも1種類のアクリルまたはメタクリル系成分が含ま れればとくに限定されず、単一のモノマーの重合体また は共重合体のいずれでもよいが、とくに共重合体が好ま しい。具体的にはアクリル酸2-ヒドロキシエチル、ア 20 クリル酸2-エチルヘキシル、N-ビニル-2-ピロリドン 共重合体等が挙げられる。

【0017】本発明の粘着剤の製造に用いられるポリマ ーの溶媒としては、ポリマーを溶解させ、あるいは均一 なエマルジョンを形成されることができれば、水系、有 機系を問わないが、60℃~150℃の加熱によって除 去でき、非水系ゲルを形成することのできる低沸点有機 溶媒、具体的には酢酸エチル、トルエン、THF、ヘキ サン、ジクロロメタン、クロロホルム、エーテル、メタ ノール、エタノール等が好ましい。

【0018】本発明の粘着剤に含まれるポリマーの架橋 に用いることができる含ホウ素化合物としては、ホウ素 が+3価であるホウ酸及びその誘導体が挙げられる。ホ ウ酸誘導体としては、ホウ酸塩、ホウ酸エステルが挙げ られる。ホウ酸塩としては、ホウ素が+3価であれば、 縮合数に限定されない、化学的に許容される無機および 有機塩が挙げられる。具体的には、四ホウ酸ナトリウ ム、ホウ酸アンモニウムが挙げられる。ホウ酸エステル としてはホウ酸メチル、ホウ酸エチル、ホウ酸プロピ ル、ホウ酸プチルなどが挙げられる。とくにホウ酸が望 挙げられる。これらのモノマーは、本発明の粘着剤にお 40 ましい。また、これらの化合物は無水物でも水和物でも 良いが、無水物がより好ましい。

> 【0019】これらの架橋剤としての含ホウ素化合物 は、粘着剤、および製剤の物性、皮膚への刺激性を考慮 すると、粘着剤層の組成全体の重量に基づいて、0.0 1~20重量%であることが望ましく、さらに好ましく は0.1~10重量%、とくに好ましくは0.1%~5重 量%で配合されることができる。

【0020】本発明の粘着剤は、ポリマーと相溶する液 状成分を含有していてもよく、このような液状成分とし

ンが挙げられる。

られ、吸収促進剤、溶解剤、可塑剤などであることがで きる。吸収促進剤としては、カプリル酸、カプロン酸、 ラウリン酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、ステアリン 酸、オレイン酸、ラウリルアルコール、ミリスチルアル コール、オレイルアルコール、ステアリルアルコール、 セチルアルコール、ラウリン酸メチル、ラウリン酸ヘキ シル、ラウリン酸ジメタノールアミド、ミリスチン酸イ ソプロピルが挙げられる。可塑剤としては、スクワラ ン、クスワレン、シリコンオイル、石油系オイル (例え ば、パラフィン系プロセスオイル、ナフテン系プロセス 10 オイル、芳香族系プロセスオイル)、植物系オイル(例 えば、オリーブ油、ひまし油、ツバキ油、トール油、ら っかせい油)などが挙げられる。溶解剤としては、ジブ ロピレングリコール、グリセロール、エチレングリコー ル、ポリエチレングリコールなどがが挙げられる。ま た、本発明の粘着剤を貼付剤に用いる場合、粘着剤に基 材を含むように一体的に成形してもよく、粘着剤をシー ト状に形成し、これを粘着層とすることができ、必要に 応じて、該粘着層を支持する支持体層および粘着層上に 設けられる離白紙層からなるととができる。

5

【0021】本発明の粘着剤からなる粘着層において使 用される薬物としては、経皮的に生体膜を透過しうるも のであればとくに限定されない。本発明で使用される葉 物としては、全身麻酔剤、睡眠・鎮痛剤、解熱消炎鎮痛 剤、ステロイド系抗炎症剤、興奮・覚醒剤、鎮暈剤、精 神神経用剤、局所麻酔剤、骨格筋弛緩剤、自立神経用 剤、鎮痙剤、抗パーキンソン病、抗ヒスタミン剤、強心 剤、不整脈用剤、利尿剤、血圧降下剤、血管収縮剤、血 管拡張剤、動脈硬化用剤、呼吸促進剤、呼吸促進剤、鎮 咳去痰剤、消化性潰瘍治療剤、利胆剤、ホルモン剤、泌 尿生殖器及び肛門用剤、寄生性皮膚疾患用剤、皮膚軟化 剤、ビタミン剤、無機質製剤、止血剤、血液凝固阻止 剤、肝臓疾患用剤、習慣性中毒用剤、痛風治療剤、糖尿 病用剤、抗悪性腫瘍剤、放射線医薬品、漢方製剤、抗生 物質、化学療法剤、駆虫剤・抗原虫剤、麻薬などが挙げ

【0022】解熱消炎鎮痛剤としては、アセトアミノフ ェノン、フェナセチン、メフェナム酸、ジクロフェナッ ク、フルフェナム酸、アスピリン、サリチル酸、アミノ キセン、フルルビプロフェン、ケトプロフェン、アンフ ェナックナトリウム、メビリゾール、インドメタシン、 ペンタゾシン、ピロキシカム等;ステロイド系抗炎症剤 としては、ヒドロコルチゾン、トリアムシノロン、デキ サメタゾン、ベタメタゾン、プレドニゾロン等が、それ ぞれ挙げられる。

【0023】血管拡張剤としては、ジルチアゼム、ペン タエリスリトール、イソソルビド、トラピジル、ニコラ ンジル、ニトログリセリン、プレニラミン、モルシドミ ン、アミド、トラゾリン等;不整脈用剤としては、プロ 50 等;寄生性皮膚疾患用剤としては、サリチル酸、シクロ

カインアミド、リドカイン、プロプラノロール、アルブ レノロール、アテノロール、ナドロール、メトプロロー ル、アジマリン、ジソピラミド、メキシチレン等;血圧 降下剤としては、エカラジン、インダバミド、クロニジ ン、プニトロロール、ラベタロール、カプトプリル、グ アナベンズ、メブタメート、ベタニジン等が、それぞれ 挙げられる。

【0024】鎮咳去痰剤としては、カルベタペンタン、 クロペラスチン、オキセラジン、クロブチノール、クロ フェダノール、ノスカピン、エフェドリン、イソプロテ レノール、クロルプレナリン、メトキシフェナミン、プ ロカテロール、ツロブテロール、クレンブテロール、ケ トチフェン等: 抗悪性腫瘍剤としては、シクロフォスフ ァミド、フルオロウラシル、デガフール、マイトマイシ ンC、プロカルバジン、ドキシフルリジン、ラニムスチ ン等:局所麻酔剤としては、アミノ安息香酸エチル、テ トラカイン、プロカイン、ジブカイン、オキシブプロカ イン、アンプロキソール、プロピトカイン等が、それぞ 九挙げられる。

20 【0025】ホルモン剤としては、プロピルチオウラシ ル、チアマゾール、酢酸メテノロン、エストラジオー ル、酢酸ノルエチステロン、エストリオール、プロゲス テロン等;抗ヒスタミン剤としては、ジフェノンヒドラ ミン、クロルフェニラミン、プロメタジン、シブロヘブ タジン、ジフェニルピラリン等;血液凝固促進剤として は、ワルファリンカリウム、チクロビジン等;鎮痙剤と しては、臭化メチルアトロピン、スコポラミン等;全身 麻酔剤としては、チオペンタールナトリウム、ペントバ ルビタールナトリウム等;催眠・鎮痛剤としては、プロ 30 ムワレリル尿素、アモバルビタール、フェノバルビター ル等;抗癲癇剤としてはフェニトイン等;興奮剤・覚醒 剤としてはメタンフェタミン等が、それぞれ挙げられ る。

【0026】鎮量剤としては、ジフェニドール、ベタヒ スチン等:精神神経用剤としては、クロルプロマジン、 チオリダジン、メプロバメート、イミプラミン、クロル ジアゼポキシド、ジアゼパム等;骨格筋弛緩剤として は、スキサメトニウム、エペリゾン等;自律神経用剤と しては、臭化ネオスチグミン、塩化ベタネコール等;抗 ピリン、アルクロフェナック、イブプロフェン、ナプロ 40 バーキンソン剤としてはペルゴリド、アマンタジン等; 利尿剤としては、ヒドロフルメチアジド、イソソルビ ド、フロセミド等;血管収縮剤としてはフェニレフリン 等;呼吸促進剤としては、ロベリン、ジモルホラミン、 ナロキソン等;消化性潰瘍治療剤としては、臭化グリコ ピロニウム、プログルミド、セトラキサート、シメチジ ン、スピゾフロン等が、それぞれ挙げられる。

> 【0027】利胆剤としては、ウルソデスオキシコール 酸、オサルミド等; 泌尿生殖器及び肛門用剤としては、 ヘキサミン、スパルティン、ジノブロスト、リトドリン

20

ピロクスオラミン、クロコナゾール等;皮膚軟化剤とし ては尿素等;ビタミン剤としては、カルシトリオール、 チアミン、リン酸リボフラビンナトリウム、ビリドキシ ン、ニコチン酸アミド、パンテノール、アスコルピン酸 等:止血剤としてはエタンシラート等が、それぞれ挙げ られる。

【0028】肝臓疾患用剤としてはチオブロニン等;習 慣性中毒用剤としてはシアナミド等;痛風治療剤として は、コルヒチン、プロベネシド、スルフィンピラゾン 等:糖尿病用剤としては、トルブタミド、クロルプロパ 10 ミド、グリミジンナトリウム、グリブゾール、ブホルミ ン、インスリン等;抗生物質としては、ベンジルペニシ リン、プロピシリン、クロキサシリン、アンピシリン、 バカンピシリン、カルベニシリン、セファロリジン、セ フォキシチン、エリスロマイシン、クロラムフェニコー ル、テトラサイクリン、硫酸カナマイシン、サイクロセ リン等:化学療法剤としては、イソニアシド、ピラジナ ミド、エチオナミド等;麻薬としては、モルヒネ、リン 酸コデイン、コカイン、フェンタニル、ペチジン等が、 それぞれ挙げられる。

【0029】なお、これらの薬物は単独で用いても2種 類以上併用してもよく、無機塩あるいは有機塩のいずれ の形態の薬物も当然含まれる。また、薬物は貼付製剤の 十分な透過量および発赤等の皮膚への刺激性等を考慮し て、粘着層の組成全体の重量に基づいて、0.1~30 重量%の量で配合されることができる。

【0030】本発明の貼付製剤の粘着層には吸収促進剤 を含有させてもよく、使用されうる吸収促進剤として は、従来皮膚への吸収促進効果が認められている化合物 のいずれでもよく、例えば炭素数6~20の脂肪酸、脂 30 肪アルコール、脂肪酸エステル、またはエーテル類、芳 香族系有機酸、芳香族系アルコール、芳香族系有機酸エ ステル、またはエーテル(以上は飽和不飽和のいずれで もよく、また、環状、直鎖状、分枝状のいずれでもよ い)、さらに、乳酸エステル類、酢酸エステル類、モノ テルペン系化合物、エイゾン(Azone)、エイゾン誘導 体、グリセロール脂肪酸エステル類、ソルビタン脂肪酸 エステル類(Span系)、ポリソルベート系(Tween 系)、ポリエチレングリコール脂肪酸エステル類、ポリ オキシエチレン硬化ヒマシ油系(HCO系)、糖脂肪酸エ ステル類等が挙げられる。

【0031】具体的にはカブリル酸、カプリン酸、カブ ロン酸、ラウリン酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、ス テアリン酸、オレイン酸、リノール酸、リノレン酸、ラ ウリルアルコール、ミリスチルアルコール、オレイルア ルコール、セチルアルコール、ラウリンサンメチル、ミ リスチン酸イソプロピル、ミリスチン酸ミリスチル、ミ リスチン酸オクチルドデシル、パルミチン酸セチル、サ リチル酸、サリチル酸メチル、サリチル酸エチレングリ

セチル、乳酸エチル、乳酸プロピル、ゲラニオール、チ モール、オイゲノール、テルピネオール、1-メントー ル、ボルネオロール、d-リモネン、イソオイゲノール、 イソボルネオール、ネロール、d-1-カンフル、グリセ リルモノラウレート、ショ糖モノラウレート、ポリソル ベート20、プロピレングリコール、ジプロピレングリ コール、ポリエチレングリコールモノラウレート、ポリ エチレングリコールモノステアレート、HCO-60、1-[2-(デシルチオ)エチル]アザシクロペンタン-2-オン (以下、「ピロチオデカン」と略記する) が好ましく、 とくにラウリルアルコール、1-メントール、プロピレ

【0032】このような吸収促進剤は貼付製剤としての 十分な透過性および発赤、浮腫等の皮膚への刺激性等を 考慮して、粘着層の組成全体の重量に基づいて、0.0 1~60重量%であることが望ましく、さらに好ましく は0.1~40重量%、とくに好ましくは0.1%~20 重量%の量で配合されることができる。

ングリコール、ピロチオデカン、ジプロピレングリコー

ル、ミリスチン酸イソプロピルが好ましい。

【0033】また、必要に応じて、抗酸化剤、防腐剤、 紫外線吸収剤、結晶化防止剤を用いることができ、抗酸 化剤としてはトコフェロールおよびこれらのエステル誘 導体、アスコルビン酸、アスコルビン酸ステアリン酸エ ステル、ノルジヒトログアヤレチン酸、ジブチルヒドロ キシトルエン (BHT)、プチルヒドロキシアニソール等 が好ましい。防腐剤としては、パラオキシ安息香酸エチ ル、パラオキシ安息香酸プロピル、パラオキシ安息香酸 ブチル等が望ましい。紫外線吸収剤としては紫外線吸収 剤としては、p-アミノ安息香酸誘導体、アントラニル酸 誘導体、サリチル酸誘導体、クマリン誘導体、アミノ酸 系化合物、イミダゾリン誘導体、ピリミジン誘導体、ジ オキサン誘導体などが望ましい。結晶化防止剤としては ポリビニルピロリドン等が望ましい。このような抗酸化 剤、防腐剤、紫外線吸収剤、結晶化防止剤は合計で貼付 製剤の粘着層の組成全体の重量に基づいて、好ましくは 15重量%以下、さらに好ましくは10重量%以下の量 で配合されることができる。

【0034】とのような組成を有する粘着層はいずれの 方法によっても製造されることができる。例えば、薬物 40 を含む基剤組成を熱融解させ、離型紙または支持体に塗 工後、支持体又は離白紙と張り合わせて本剤を得る。ま た、薬物を含む基剤成分をトルエン、ヘキサン、酢酸エ チル等の溶媒に溶解させ、離白紙または支持体に上に伸 展して溶剤を乾燥除去後、支持体あるいは離白紙と張り 合わせて本剤を得る。また、本発明の貼付製剤は粘着剤 からなる粘着層が含ホウ素化合物と薬物を含む上記のよ うな組成であれば、その他の構成や各構成成分の素材は いずれの種類のものであってよい。

【0035】例えば、本発明の貼付製剤は上記粘着層の コール、ケイ皮酸、ケイ皮酸メチル、クレゾール、乳酸 50 他、それを支持する支持体層および粘着層上に設けられ 9

る離白紙層からなることができる。支持体層は伸縮性または非伸縮性の支持体を用いることができる。例えば、布、不繊布、ポリウレタン、ポリエステル、ポリ酢酸ビニル、ポリ塩化ビニリデン、ポリエチレン、ポリエチレンテレフタレート、アルミニウムシート、又はそれらの複合素材から選択される。

【0036】以下、本発明の実施例を示して、本発明を\*

Duro-TAK (No.387-2287) 4.45g 酢酸エチル溶液 (固形分濃度:50%) ミリスチン酸イソプロピル 0.5g(質 ホウ酸 [メタノール溶液(30mg/mL)] 0.05g 全量 5.0g

\* さらに具体的に説明するが、本発明はこれらの実施例に限定されるものではなく、本発明の技術思想を逸脱しない範囲での種々の変更が可能である。なお、実施例において、「%」は全て重量%を意味するものとする。

10

[0037]

【実施例】実施例1

【表1】

0.5g(園形分) 10% 0.05g 1% 5.0g 100%

【0038】上記組成物中、アクリル系ポリマーである Duro-TAK(No.387-2287、ナショナルスターチアンドケミカル社製)およびミリスチン酸イソプロピルを 混合して酢酸エチル2mLを加えて1時間撹拌した後にホウ酸溶液を加えて5分間撹拌し、粘着層溶液を調製した。これを厚さ80μmのポリエチレンテレフタレート (PET)フィルムのシリコーン処理面に伸展し、100℃で15分間熱架橋させ、80μmの粘着層を得た。 さらに支持体として厚さ30μmのサンドマット処理PETフィルムをサンドマット処理面が粘着層に接するように積※

Duro-TAK (No.387-2287) エストラジオール 酢酸ノルエチステロン ミリスチン酸イソプロピル ポリピニルピロリドン ホウ酸 [メタノール溶液(30mg/nL)] 全量

※層して本発明のマトリクス製剤を得た。このようにして 得られた製剤を65℃で48時間保管した後に粘着力を プローブタックテスターによって測定したところ、10 2 qFと良好であり、かつ25 のに裁断した試験片を上腕 部に貼付し、2時間後剥離したところ、皮膚への粘着剤 のこりは認められなかった。この結果から本発明の粘着 剤を用いて得られた製剤が適度な粘着と凝集力を有す

20 る、貼付剤としての性能を有していることが判る。

【0039】実施例2

【表2】

2.9g(固形分)	58%
O.2g	4 %
0.35g	7 %
O.5g	10%
1.0g	20%
0.05g	1 %
5.0g	100%

【0040】上記組成物中、エストラジオール、酢酸ノルエチステロン、ミリスチン酸イソプロビル、ポリビニ 30ルピロリドンを混合し、エタノールを2mL加えて2時間撹拌後、Duro-TAKおよび酢酸エチル1mLを加えて溶解させ、さらに3時間均一な溶液となるまで撹拌した。これにホウ酸溶液を加えて5分間撹拌し、粘着層溶液を調製した。これを実施例1と同様の方法で伸展し、支持体層を積層して本発明のマトリクス製剤を得た。このようにして得られた製剤を65℃で48時間保管した後に製剤の粘着力をプローブタックテスターによって測定したところ、267gFと良好であり、かつ25φに裁断した試験片を上腕部に貼付し、30分後剥離したところ、皮膚★40

★への粘着剤のとりは認められなかった。また、本製剤中30 の薬物濃度は仕込み濃度に対してエストラジオール、酢酸ノルエチステロンに関してそれぞれ実測で100.7%、100.4%となり、架橋反応時における薬物の分解は実質的に認められなかった。さらに本製剤の40℃における安定性を調べたところ、1ヶ月の経変で、初期濃度に比してエストラジオール、酢酸ノルエチステロンに関してそれぞれ99.8%、100.4%と良好な数値を与えた。

【0041】比較例1 【表3】

Duro-TAK (No.387-2287) 4.5g(固形分) ミリスチン酸イソプロビル 0.5g 全量 5.0g

【0042】上記組成物を混合して1時間撹拌して粘着 層溶液を調製した。これにホウ酸溶液を加えないこと以 外は実施例1と同様の操作でマトリリクス製剤を得た。 このようにして得られた製剤を65℃で48時間保管し た後に製剤を25φに裁断した試験片を上腕部に貼付 し、2時間後剥離したところ、皮膚への粘着剤のこりが 認められた。

100%

90%

10%

【0043】比較例2

【表4】

11.		12
Duro-TAK (No. 387-2287)	2.95g(固形分)	59%
エストラジオール	0.2g	4 %
酢酸ノルエチステロン	0.35g	7%
ミリスチン酸イソプロピル	0.5g	10%
ポリビニルピロリドン	1.0g	20%
全量	5.0g	100%

【0044】上記組成物中、エストラジオール、酢酸ノ ルエチステロン、ミリスチン酸イソプロビル、ポリビニ ルピロリドンを混合し、エタノールを2mL加えて2時間 に3時間撹拌して粘着層溶液を調製した。これにホウ酸 溶液を加えないこと以外は実施例2と同様の操作でマト リリクス製剤を得た。このようにして得られた製剤を6 5℃で48時間保管した後に製剤を25のに裁断した試 験片を上腕部に貼付し、30分後剥離したととろ、皮膚 への粘着剤のとりが認められた。

【0045】<接着力>

測定方法:各貼付剤を縦横それぞれ 1 cmの試験片に裁断 した後に理学工業製プローブタックテスター(No.12) 16S) を用いて以下の条件でタック値を測定した。

プローブ:ベークライト

接着時間:1秒

引き下げ速度: 1 mm/sec 圧着加重:200q

【0046】<薬物含量試験>

\*測定方法:各貼付製剤をφ25の試験片に裁断した後に 離型紙をはがして粘着層と支持体の重量の和を測定し、 これを50mL遠沈管に入れて40mLのアセトニトリル溶 撹拌後、Duro-TAKおよび酢酸エチル2mlを加えて、さら 10 液および内部標準物質として10mlの0.05%ベンゾ フェノンアセトニトリル溶液を加えて、60分間超音波 抽出した。抽出液の0.1 mLをとってメンブレンフィル タで濾過した後にO.9mLのアセトニトリルで希釈して 高速液体クロマトグラフ装置を用い、エストラジオー ル、酢酸ノルエチステロン、および内部標準物質の面積 比により各製剤中の薬物含量を算出した。薬物抽出後の 製剤を取り出し、支持体より粘着層を除去して乾燥し、 支持体の重量を測定し、粘着層の重量を測定して、との 重量および各薬物の含量より薬物濃度を計算した。

20 [0047]

\*

【発明の効果】本発明の粘着剤を用いた貼付製剤は、親 油性薬物などを含有するのに適した水系および非水系ボ リマーからなる粘着剤を含み、十分な粘着性、凝集性を 有する有用な貼付製剤である。

フロントページの続き

(72)発明者 立石 哲郎

茨城県つくば市観音台1丁目25番11号 久 光製薬株式会社筑波研究所内

(72)発明者 肥後 成人

茨城県つくば市観音台1丁目25番11号 久 光製薬株式会社筑波研究所内

Fターム(参考) 4C076 AA74 AA81 AA94 BB31 DD22P EE09A FF05

> 4J040 DF011 DF012 DF031 DF032 DF041 DF042 DF061 DF062 DH031 DH032 FA141 FA142 GA05 HA326 JB09 KA23 LA06 NA02